

**СОГЛАСОВАНО**  
«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»  
(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 25 от 07.04.2025г.

## ИНСТРУКЦИЯ

### по применению ветеринарного лекарственного препарата «Энровит»

#### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Энровит (Enrovitum).

Международное непатентованное наименование: энрофлоксацин.

1.2 Лекарственная форма: таблетка внутриматочная.

1.3 В таблетке в качестве действующего вещества содержится 0,26 г энрофлоксацина (соответствует 0,02 г энрофлоксацина в 1 г препарата) и пенообразующая основа до 13 г.

1.4 Препарат по внешнему виду представляет собой двояковыпуклую таблетку продолговатой формы от белого с кремовым оттенком до светло-желтого цвета, с вкраплениями.

1.5 Таблетку упаковывают по 1, 2, 3, 4 или 5 штук в потребительскую тару – пакет из полиэтиленовой пленки. Пакеты из полиэтиленовой пленки запаивают.

1.6 Таблетку хранят и транспортируют в защищенном от света месте при температуре от 0 °C до 10 °C.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Срок годности препарата 3 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

#### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром антибактериального действия в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Haemophilus* spp., *Pasteurella* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Clostridium* spp., *Proteus* spp., *Campylobacter* spp., *Corynebacterium* spp., а также *Mycoplasma* spp.

2.2 Резистентность бактерий к препарату развивается относительно медленно, т.к. механизм противомикробного действия энрофлоксацина связан с ингибированием активности фермента гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки.

2.3 Благодаря пенообразующей основе, энрофлоксацин равномерно распределяется по слизистой оболочке матки. Выделяющаяся пена усиливает резорбцию лекарственного вещества, способствует проникновению его в более глубокие слои эндометрия.

#### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения коров при послеродовом эндометrite, метрите, вагините и цервиците, вызванных возбудителями, чувствительными к энрофлоксацину, а также при патологических родах.

3.2 После отделения последа, аборта или оказания родовспоможения при патологических родах препарат вводят внутриматочно однократно по одной таблетке. При эндометrite, метрите препарат вводят в дозе 2 таблетки с интервалом 24 часа до клинического выздоровления.

Перед введением препарата проводят санацию наружных половых органов и корня хвоста.

3.3 Убой животных на мясо в пищевых целях допускается через 14 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют в корм плотоядным животным.

3.4 Использование молока в пищевых целях допускается через 14 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное от коров ранее указанного срока, используют в корм животным после кипячения.

## **4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ**

4.1 При работе с препаратом следует применять общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

## **5 ПОРЯДОК ПРЕДЬЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ**

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами данного учреждения проводится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявлении отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

## **6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

## 6.1 ОАО «БелВитунифарм»

Республика Беларусь, 211309, Витебская область, Витебский район, с/с Мазоловский, д. Должа, ул. Советская, д. 26А.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.).

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный

«Ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного

и продовольственного надзора)

25 07.04.2025

2.2 Резистентность бактерий к препарату развивается относительно медленно, т.к. механизм противомикробного действия зирофлоксацина связан с ингибированием активности Д-гемоглобина, влияющего на переносчиконы спирати НЖК в зоне бактериальной клетки.